INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDIFSTREE

PCT/FR2004/000775

REÇÜ **2 2 JUIL. 2004** OMPI PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le _____3 1 MARS 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone: 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie: 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr

DESCRIPTION OF THE PARTY OF THE





BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



_	Réservé à l'INPI		Cet imprimé est à re	mplir lisible	ment à l'encre noire	DB 540 @ W / 2
REMERS PARS 2003 DATE OF INPILYON LIEU ON THE PROPERTY OF TH			NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE			
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI			Cabinet GERN BP 6153 69466 LYON			U
date de dépôt attr Par l'inpi	DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 28 MARS 2003			CEDEX U)	
	s pour ce dossier //ACH/BR041812		a			•
Confirmation	d'un dépôt par télécople	☐ N° attribué par	l'INPI à la télécopie			
2 NATURE D	E LA DEVIANDE	Gochez I/une des	4 cases suivantes			Yellow and
Demande d	le brevet	X		A PARTY AND		美和兴奋等
Demande d	le certificat d'utilité					
Demande.d	livisionnaire					
2	Demande de brevet initiale	<u> </u>		Date		
nu da				1		_i
	<i>mande de certificat d'utilité initiale</i> tion d'une demande de		·	Date (<u> </u>
	péen <i>Demande de brevet initiale</i>	∐ N°		Date		ı
	L'INVENTION (200 caractères o		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Date [<u></u>
	immunochromatographiqu					
	da	co en priase solide				
	,				•	·
					•	
DÉCLARAT	ION DE PRIORITÉ	Pays ou organisation				
OU REOUÊ	TE DU BÉNÉFICE DE	Date		. N°		
	E DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation			•	
		Date		No		
DEMINISTE	ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date	1	NIO		į.
				N°		
	JK (Cochez June des 2 cases)	《大学》,"大学","大学","大学","大学","大学","大学","大学","大学"	Charles and the control of the contr		t utilisez l'imprimé d	Suite»
Nom	At Cochezione des 2 cases)	Retsonne mo	Jale 14, August 1921	Person	ne pbysique	
ou dénomina	ation sociale	VEDALAB			•	
Prénoms	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Forme juridique		S.A.				
N° SIREN			1 1			
Code APE-NAF			·			
Domicile ou	Rue	ZAT du Londreau Rue de l'Expansion	n - CERISE			
siège	Code postal et ville	16,1,0,0,0 ALEN	CON			
61-41- 11-4	Pays	FRANCE .				
Nationalité		Française				
N° de téléphone (facultatif) Adresse électronique (facultatif)			N° de télécop	ie (facultatif)	
Auresse elect	ronique (Jacuttalif)	1 cm				
		S'II y a plus d'un	demandeur, coche	z la case e	t utilisez l'imprimé «	Suite»



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



DEMÍS	Q Q AtaoΔ F	Réservé à l'INPI				
DATE	9 INPI LY	ON 2000	•			
LIEU	13 1141 1 L 1	0303877				
No Dia	ENREGISTREMENT	0303077				
NATIO	nal attribué par i	L'INPI	·			D8 540 W / 21050
G	MANDATAIR	erstlyation) - 154				
Ha Jantan	Nom		DIDIER			
	Prénom		Mireille			
	Cabinet ou Société		Cabinet GE	RMA	IN & MAUREAU	
	N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou				
-	de hen contra	T T	BP 6153			
		Rúe	BF 0100			
	Adresse	Code postal et ville		6]LY(ON CEDEX 06	
		Pays	FRANCE			
	N° de télépho		04 72 69 84			
	N° de télécop		04 72 69 84			
		onique (facultatif)			ermainmaureau.com	
17	INVENTEUR	(6)。李宝宝是一个大学的工作	Les invent	ursist	int necessairement des	helaniteannandia
		urs et les inventeurs	U Oui	D	verrelir le formy	laire de Désignation d'inventeur(s)
	sont les mêm		4			et (y compris division et wansformation)
8	RAPPORT DI	RECHERCHE	THE THE PROPERTY OF	it pour	The demande de prev	eray compris ulvision eradiision lauon
		Établissement immédiat ou établissement différé	1			
-				t nour	les personnes physiques	effectuant elles-mêmes leur propre dépôt
		elonné de la redevance	Oui	c pour	ioo bor oo iiioo bi Qaaqaaa	
	((en deux versements)	Non			
191	RÉDUCTION	DU TAUX	Uniqueme	nt pou	r les personnes physiqu	ies
	DES REDEVA	NCES	Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)			
			Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG			
			décision d'a	anussio	n a l'assisiance graiuile ou	inasquer sa rejerence). Ad
10	M SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES ET/OU D'ACIDES AMINÉS		Cochez	la case	si la description contient	une liste de séquences
	Le support éle	ectronique de données est join				
	La déclaration	n de conformité de la liste de				
	séquences s support élect	ur support papier avec le ronique de données est jointe				
		utilisé l'imprimé «Suite», nombre de pages jointes				
m		DU DEMANDEUR				VISA DE LA PRÉFECTURE
	OU DU MAN	IDATAIRE ()	7 1. ~			OU'DE L'INPI
1		alité du signataire)	M			S para cont
	Mireille	DIDIER	100			M. WIE
CPI 971202						

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

La présente invention concerne un procédé de détection d'un analyte dans un échantillon liquide.

Les tests immunochromatographiques en phase solide sont bien connus de l'homme du métier. Ces tests mettent en œuvre un support solide poreux au sein duquel l'échantillon et les réactifs migrent par diffusion capillaire. On connaît notamment les dispositifs dans lesquels le support solide se présente sous la forme d'un « dip-stick ». Ces tests utilisent un support solide chromatographique comportant une zone de détection sur laquelle est immobilisé un réactif de capture spécifique de l'analyte. Ce support solide est mis en contact avec une solution comprenant d'une part l'échantillon à tester et d'autre part un réactif de liaison marqué spécifique de l'analyte. Cette solution migre par diffusion capillaire dans le support solide jusqu'à la zone portant le réactif de capture immobilisé. Dans un test sandwich, le réactif de liaison marqué se lie à l'analyte alors que ce dernier est immobilisé sur le support solide par le réactif de capture. La présence ou l'absence de l'analyte dans l'échantillon est ainsi mesurée par la détection du réactif marqué.

EP 0 284 232 décrit des tests immunochromatographiques en phase solide dans lesquels le support solide porte directement, sous forme lyophilisée ou déshydratée, le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire. Le réactif conjugué avec le marqueur particulaire est immobile sous forme lyophilisée mais devient mobile dans le support solide à l'état humide. Ainsi, lorsque le support solide est mis en contact avec un échantillon liquide, ce dernier migre par diffusion capillaire dans le support entraînant le réactif de liaison conjugué au marqueur particulaire. Dans ces tests, il n'est pas nécessaire de mélanger préalablement le réactif conjugué et l'échantillon et tous les réactifs nécessaires au test sont donc intégrés au support solide. De plus, le réactif de liaison marqué spécifique de l'analyte est marqué avec un marqueur particulaire détectable par observation directe. Aucune manipulation supplémentaire n'est donc nécessaire pour lire le résultat du test. Ces tests ne nécessitent donc que très peu de manipulations et sont d'un usage facile et rapide.

EP 0 291 194, EP 0 560 411 et EP 0 560 410 décrivent également des dispositifs de test dans lesquels le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire est porté par le support solide. De plus dans ces dispositifs, le support solide est incorporé dans un boîtier pourvu d'une ouverture pour le dépôt de l'échantillon et d'une fenêtre d'observation pour la

lecture des résultats. Le boîtier facilite la préhension du dispositif et protége le support solide. En outre, ces brevets décrivent également des dispositifs dans lesquels l'une des extrémités du support solide est saillante par rapport au boîtier pour faciliter le dépôt de l'échantillon liquide. Cette extrémité saillante du support solide peut ainsi être directement mise en contact avec un flux d'urine par exemple.

WO 00/00288 décrit des dispositifs améliorés comprenant un boîtier et un support solide. Le support solide étant pourvu d'un organe de captation mobile pour une meilleure collecte de l'échantillon.

10

15

20

25

30

Cependant, ces tests immunochromatographiques en phase solide présentent parfois une sensibilité et une reproductibilité insuffisantes. Ce problème se pose plus particulièrement pour la détection d'analytes présents à une faible concentration ou par la détection d'analytes dans un échantillon de nature complexe tel que du sang total par exemple. De plus, en raison de ces déficiences de tels tests ne conviennent que pour déterminer l'absence ou la présence d'un analyte dans un échantillon. Des mesures plus quantitatives ne sont que difficilement réalisables. En outre, on observe fréquemment un bruit de fond important ainsi qu'un effet de zone (ou « Hook effect ») qui altèrent la lisibilité du résultat. L'effet de zone est un effet indésirable bien connu dans les tests immunologiques. Il se produit lorsque l'analyte est présent dans l'échantillon à une concentration très élevée. L'effet de zone peut alors conduire à un résultat négatif concluant de façon aberrante à l'absence de l'analyte dans l'échantillon.

Pour remédier à ces inconvénients la présente invention propose des procédés immunochromatographiques en phase solide permettant d'obtenir une sensibilité et une reproductibilité accrues tout en limitant le bruit de fond et les effets de zone. Les procédés selon l'invention sont particulièrement adaptés à des échantillons de nature complexe tel que du sang par exemple. Etant donné que le bruit de fond est diminué alors que la sensibilité et la reproductibilité sont accrues, les procédés de la présente invention, permettent avantageusement de détecter plusieurs analytes différents de façon simultanée sur le même support. De plus, l'analyte présent dans l'échantillon liquide peut être mesuré et quantifié grâce aux performances des procédés selon l'invention.

Dans les procédés selon la présente invention, le réactif de liaison conjugué à un marquer particulaire est ajouté extemporanément sous forme liquide.

Dans un premier mode de réalisation, le procédé de détection d'un analyte dans un échantillon liquide selon l'invention comprend les étapes suivantes :

- a) on dispose d'un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de capture étant immobilisé dans la zone de détection ;
- b) on dépose, séparément et successivement, dans la zone de collection du support solide poreux:
- i) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, le réactif étant sous forme liquide,
 - ii) l'échantillon liquide,

10

15

20

.25

35

- c) on attend un temps suffisant pour la migration par diffusion capillaire du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et de l'échantillon liquide depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux,
- d) on observe la mesure dans laquelle le réactif conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection.

Avantageusement à l'étape b) on dépose l'échantillon liquide en amont du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire par rapport au sens de migration depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux.

La présente invention concerne également un procédé de détection d'un analyte dans un échantillon liquide comprenant les étapes suivantes :

- a) on dispose d'un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de capture étant immobilisé dans la zone de détection ;
- b) on dépose, séparément et successivement, dans la zone de collection du support solide poreux :
 - i) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, le réactif étant sous forme liquide,
 - ii) l'échantillon liquide,
 - iii) un diluant sous forme liquide,

c) on attend un temps suffisant pour la migration par diffusion capillaire du réactif conjugué à un marqueur particulaire, de l'échantillon liquide et du diluant depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux,

d) on observe la mesure dans laquelle le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection.

La présente invention a également pour objet un procédé de détection d'un analyte dans un échantillon liquide comprenant les étapes suivantes :

- a) on dispose d'un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de capture étant immobilisé dans la zone de détection ;
- b) on dépose, séparément et successivement, dans la zone de collection du support solide poreux:
 - i) l'échantillon liquide.

5

10

15

20

25

.30

35

- ii) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, le réactif étant sous forme liquide,
 - iii) un diluant sous forme liquide,
- c) on attend un temps suffisant pour la migration par diffusion capillaire du réactif conjugué à un marqueur particulaire, de l'échantillon liquide et du diluant depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux,
- d) on observe la mesure dans laquelle le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection.

Avantageusement, à l'étape b) on dépose le diluant sous forme liquide en amont du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et en amont de l'échantillon liquide par rapport au sens de migration depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux.

Dans un mode de réalisation préféré de l'invention, le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et le réactif de capture immobilisé dans la zone de détection permettent de détecter l'analyte par un test sandwich.

Dans un autre mode de réalisation préféré de l'invention, le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et le réactif de capture immobilisé dans la zone de détection permettent de détecter l'analyte par un test de compétition.

Préférentiellement, le support solide poreux est un support solide poreux en forme de bande ou de bandelette chromatographique.

Avantageusement, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation permettant d'observer la mesure dans laquelle le réactif conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection du support solide poreux.

Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, le support de préhension est pourvu d'au moins une ouverture permettant respectivement le dépôt de l'échantillon liquide, du réactif de liaison conjugué à un marqueur et, le cas échéant, du diluant sur la zone de collection du support solide poreux.

10

15

20

25

30

35

Dans un mode de réalisation avantageux de l'invention, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation permettant d'observer la mesure dans laquelle le réactif conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection du support solide poreux; le support solide poreux étant également pourvu d'une première ouverture permettant le dépôt dans la zone de collection du support solide poreux du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et d'une deuxième ouverture, en amont de la première ouverture, permettant le dépôt dans la zone de collection du support solide poreux de l'échantillon liquide.

Dans un autre mode de réalisation avantageux de l'invention, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation permettant d'observer la mesure dans laquelle le réactif conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection du support solide poreux; le support de préhension étant également pourvu d'une première ouverture, permettant le dépôt dans la zone de collection du support solide poreux du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et de l'échantillon, et d'une deuxième ouverture, en amont de la première ouverture, permettant le dépôt dans la zone de collection du support solide poreux du diluant sous forme liquide.

Préférentiellement, le support de préhension est constitué d'un boîtier.

La présente invention a aussi pour objet un kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide comprenant a) un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de

capture étant immobilisé dans la zone de détection, et b) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire sous forme liquide.

Avantageusement, le kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide selon l'invention comprend en outre un diluant.

De préférence, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension.

5

10

15

20

25

30

35

Préférentiellement, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation pour observer la zone de détection du support solide poreux.

Dans un mode de réalisation préféré, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une ouverture pour le dépôt de l'échantillon liquide et/ou du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et/ou du diluant dans la zone de collection du support solide poreux.

Préférentiellement, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension en forme de boîtier.

Par « analyte », on entend toute entité chimique, biochimique ou biologique que l'on souhaite détecter dans un échantillon. Parmi les analytes détectés par les procédés selon la présente invention, on citera notamment les protéines, les peptides, les anticorps, les hormones, les stéroïdes, les antigènes dérivés d'agents infectieux ou de cellules tumorales, les agents infectieux tels que les bactéries, les virus ou les parasites, les acides nucléiques (ADN ou ARN), les molécules thérapeutiques, les drogues ou encore les antibiotiques.

Par « détecter », on entend la détermination de la présence ou de l'absence d'un analyte dans un échantillon mais aussi la mesure et la quantification d'un analyte dans un échantillon. En effet, les performances des procédés selon l'invention autorisent la réalisation de mesures quantitatives ou semi quantitatives.

Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, l'analyte est la hCG (hormone choriogonadotropine) ou le PSA (antigène prostatique).

Par « échantillon liquide », on entend tout échantillon dans lequel l'analyte recherché est en solution ou en suspension. Cet échantillon liquide peut notamment être tout fluide biologique ou corporel. L'échantillon liquide peut également avoir été obtenu directement ou indirectement à partir d'un

fluide biologique ou corporel. L'échantillon peut également être un extrait liquide d'un échantillon solide.

Dans un mode de réalisation préféré de l'invention, l'échantillon liquide est de l'urine, du sang total, du plasma ou du sérum.

Les réactifs mis en œuvre dans les procédés selon la présente invention sont bien connus de l'homme du métier.

5

10

15

20

. 25

30

Le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et le réactif de capture sont spécifiques de l'analyte recherché dans l'échantillon.

Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, le réactif de lialson conjugué à un marqueur particulaire et le réactif de capture immobilisé dans la zone de détection du support solide permettent de détecter l'analyte par un test sandwich.

Dans un autre mode de réalisation particulier de l'invention, le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et le réactif de capture spécifique de l'analyte immobilisé dans la zone de détection du support solide permettent de détecter l'analyte par un test de compétition.

Les tests sandwich et les tests par compétition sont bien connus de l'homme du métier. Dans un test sandwich, le réactif de capture spécifique de l'analyte et le réactif de liaison marqué sont prédéterminés pour se lier respectivement et spécifiquement avec l'analyte, par exemple sur deux sites épitopiques, identiques ou différents de l'analyte. Dans un test par compétition, le réactif de liaison marqué est identique ou analogue à l'analyte, pour se lier avec le réactif de capture, en compétition avec l'analyte.

Par « réactif de capture», on entend toute entité chimique biochimique ou biologique susceptible de se lier spécifiquement avec l'analyte.

Dans le cas d'un test par compétition, le réactif de capture se lie également au réactif de liaison. L'analyte et le réactif de capture forment typiquement un couple ligand/anti-ligand, antigène/anticorps, ADN/ARN ou ADN/ADN. Ainsi, si l'analyte est un antigène ou un haptène, le réactif de capture est par exemple un anticorps spécifique de l'analyte. Si l'analyte est un anticorps, le réactif de capture est l'antigène reconnu par l'anticorps ou un anticorps reconnaissant spécifiquement l'analyte. Si l'analyte est un acide nucléique, le réactif de capture est par exemple une sonde ADN complémentaire.

Le réactif de capture immobilisé est préférentiellement un anticorps polyclonal ou monoclonal ayant une forte affinité pour l'analyte et plus préférentiellement il s'agit d'un anticorps monoclonal.

Le réactif de capture spécifique de l'analyte est immobilisé sur le support solide selon des techniques connues de l'homme du métier. Ce réactif de capture est immobilisé de telle façon qu'il ne soit pas mobile à l'état humide. Cette immobilisation peut s'effectuer par exemple par absorption ou par un couplage covalent.

Par « réactif de liaison », on entend toute entité chimique biochimique ou biologique susceptible de se lier spécifiquement avec l'analyte ou avec le réactif de capture en compétition avec l'analyte.

10

15

20

25

30

35

Par « lier » ou « liaison », on entend toute liaison forte, par exemple covalente ou toute liaison faible, par exemple du type antigène/anticorps ou avidine/streptavidine.

Le réactif de liaison est par exemple un anticorps, un antigène ou un acide nucléique.

Dans un test par compétition, le réactif de liaison est par exemple l'analyte lui-même ou un analogue approprié de l'analyte. Par analogue approprié de l'analyte, on entend un analogue se liant de manière spécifique au réactif de capture spécifique de l'analyte. Le réactif de liaison marqué est donc l'analyte conjugué à un marqueur particulaire ou un analogue de l'analyte conjugué à un marqueur particulaire.

Dans un test de type sandwich, le réactif de liaison se lie de façon spécifique à l'analyte. Le réactif de liaison marqué est donc par exemple un anticorps spécifique de l'analyte conjugué à un marqueur particulaire.

Le réactif de liaison est conjugué à un marqueur particulaire permettant une mesure ou une observation directe du résultat du test. Le marqueur particulaire peut être observé directement lorsqu'il est concentré dans la zone de détection du support solide. La mesure du marqueur particulaire peut s'effectuer directement à l'œil nu ou à l'aide d'un appareil de mesure. Cette mesure se fait par une observation directe ne nécessitant pas de manipulation supplémentaire.

Les marqueurs particulaires sont bien connus de l'homme du métier. On connaît notamment les marqueurs particulaires colorés ou fluorescents. A titre d'exemple, on citera l'or colloïdal, les particules de latex colorées, les particules de latex fluorescentes et les particules conjugués à l'avidine ou à la streptavidine.

Le réactif de liaison est conjugué au marqueur particulaire selon des techniques connues.

Dans les procédés selon la présente invention, le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire est sous forme liquide.

5

10

15

20

25

30

35

Par « réactif sous forme liquide», on entend tout réactif dans lequel le réactif de liaison est en solution ou en suspension. La préparation du réactif de liaison conjugué au marqueur particulaire sous forme liquide se fait selon des techniques décrites dans la littérature. Habituellement, le réactif de liaison conjugué est en solution ou en suspension dans une solution saline tamponnée. Cette solution peut également comprendre des agents stabilisants et d'autres composés tels que des anti-bactériens ou des anti-fongiques. Parmi les agents stabilisants on citera par exemple la sérum albumine bovine (BSA) et la caséine.

Dans certains procédés selon la présente invention, un diluant est utilisé lorsque l'échantillon liquide est du plasma, du sérum ou du sang total par exemple. Ce diluant migre dans le support solide entraînant l'échantillon et le réactif de liaison marqué. Typiquement ce diluant est composé d'une solution saline tamponnée, il peut également comprendre un détergent ou tout autre composant nécessaire à la réaction.

Les supports solides poreux mis en œuvre dans les tests immunochromatographiques selon l'invention sont bien connus de l'homme du métier (EP 0 284 232). La porosité du support permet la diffusion capillaire de l'échantillon et des réactifs à l'état liquide ou humide.

A titre d'exemple, le support solide poreux peut être constitué de divers supports chromatographiques, de cellulose, de nylon, de nitrocellulose, de polyéthylène ou de fibre de verre.

Le support solide peut être constitué d'une ou de plusieurs parties distinctes. Les différentes parties du support pouvant être constitués de matériaux différents. Lorsque le support solide est constitué de différentes parties ou de différents matériaux, ces éléments sont disposés de telle façon à permettre la continuité de l'écoulement capillaire dans le support solide.

De préférence, le support solide poreux est un support solide poreux en forme de bande ou de bandelette chromatographique.

Le support solide peut ainsi se présenter sous la forme d'une bande chromatographique constituée de plusieurs bandelettes superposés ou chevauchantes.

Typiquement, le support solide poreux comporte une zone de collection de l'échantillon et une zone de détection portant le réactif de capture. Ces zones sont disposées de façon à permettre la continuité de l'écoulement capillaire depuis la zone de collection jusqu'à la zone de détection. La zone de collection et la zone de détection sont deux zones distinctes et séparées du support solide poreux. L'échantillon, le réactif de liaison marqué et le cas échéant le diluant sont déposés au niveau de la zone de collection et migrent à travers le support solide poreux jusqu'à la zone de détection. Le support solide poreux est ainsi par exemple constitué d'une bande chromatographique dont l'une des extrémités constitue la zone de collection, la zone de détection étant situé à proximité de l'autre extrémité de la bande.

10

15

20

25

30

35

Ces zones peuvent par exemple être présentes dans un même plan sur une bande constitué d'un matériau unique. Avantageusement, un matériau spécifique correspond à chaque zone du support solide. Un matériau absorbant poreux peut par exemple être utilisé pour la zone de collection de l'échantillon.

La zone de collection de l'échantillon du support solide peut ainsi être constitué d'un organe de captation en matériau absorbant. Cet organe de captation peut être directement mis en contact avec un flux d'urine par exemple. Le support solide peut également comprendre un organe de captation mobile tel que décrit dans WO 00/00288.

La zone de détection du support solide poreux peut également comporter un deuxième réactif de capture immobilisé sur le support poreux en aval du premier réactif de capture. Ce deuxième réactif de capture immobilisé permet de contrôler le bon déroulement du test en vérifiant par exemple la migration du réactif de liaison conjugué au marqueur particulaire dans le support solide. Le deuxième réactif de capture est par exemple un anticorps spécifique du réactif de liaison.

Dans les procédés selon la présente invention, le réactif de liaison marqué, l'échantillon et le cas échéant le diluant sont déposés séparément, successivement et sous forme liquide dans la zone de collection du support solide. Le dépôt extemporanée du réactif de liaison marqué sous forme liquide avant l'échantillon et/ou avant le diluant permet de diminuer bruit de fond et

effet de zone tout en augmentant la sensibilité et la reproductibilité des procédés selon l'invention.

De façon avantageuse, l'échantillon ou le diluant est déposé dans la zone de collection en amont du réactif de liaison marqué.

Afin de contrôler la quantité de réactif de liaison marqué déposé sur la zone de collection du support solide poreux, ce dépôt s'effectue de préférence à l'aide d'une pipette ou d'un goutte à goutte.

5

10

15

20

25

35

L'échantillon liquide peut également être déposé à l'aide d'une pipette ou d'un goutte à goutte. Dans un autre mode de réalisation, le dépôt de l'échantillon est effectué en trempant la zone de collection du support solide dans l'échantillon liquide. Lorsque l'échantillon liquide est de l'urine, la zone de collection du support solide peut aussi être directement mise en contact avec un flux d'urine.

Dans un mode de réalisation préféré de l'invention, le support solide poreux est intégré dans un support de préhension. Ce support de préhension peut envelopper partiellement ou totalement le support solide poreux. Habituellement, le support de préhension est en forme de boîtier:

Ces supports de préhension ou boîtiers sont notamment décrits dans EP 0 291 194, EP 0 560 411, EP 0 560 410 et dans WO 00/00288.

Le support de préhension facilite la manipulation du support solide poreux et protège celui-ci de l'humidité notamment.

Le support de préhension peut être constitué de matériaux divers tel que du carton, du carton plastifié ou plus préférentiellement de matières plastiques. De façon avantageuse, le support de préhension est constitué d'un matériau rigide et imperméable.

Typiquement, le support de préhension est pourvu d'au moins une fenêtre d'observation pour observer la zone de détection du support solide poreux.

Dans un mode de réalisation de l'invention, le support solide poreux peut comprendre une zone de collection saillante par rapport au support de préhension pour le dépôt de l'échantillon liquide et/ou du réactif de liaison marqué et/ou du diluant.

Dans un autre mode de réalisation de l'invention, le support de préhension ou le boîtier comprend au moins une ouverture pour le dépôt de l'échantillon liquide et/ou du réactif de liaison marqué et/ou du diluant dans la zone de collection du support solide poreux.

12

L'invention sera mieux comprise à l'aide des figures et des exemples ci-dessous :

5 Figures

<u>Figure 1</u>: Principes des procédés immunochromatographiques de l'invention Les régions grisées représentent des parties du support solide constituées d'un matériau absorbant.

10

15

Figure 2: Dispositif pour tests immunochromatographiques

La figure 2 représente un dispositif comprenant un boîtier comprenant un support solide poreux. Le boîtier est pourvu d'une ouverture (O) pour le dépôt des liquides et d'une fenêtre d'observation (F). La figure 2a représente le dépôt des liquides sur le support solide par l'ouverture dans le boîtier. La figure 2b montre un résultat négatif visible par la fenêtre d'observation (F). La figure 2b montre un résultat positif pour un test sandwich visible par la fenêtre d'observation (F).

T= ligne de test, C= ligne de contrôle, O= ouverture, F= fenêtre d'observation.

20

25

<u>Figure 3</u>: Dispositif pour tests immunochromatographiques à deux puits La figure 3 représente un boîtier comprenant un support solide poreux. Le boîtier est pourvu de deux ouvertures distinctes (O1 et O2) pour le dépôt des liquides et d'une fenêtre d'observation (F). La flèche indique le sens de migration par diffusion capillaire.

O1= ouverture n° 1, O2= ouverture n°2, F= fenêtre d'observation.

Figure 4: Exemples comparatifs avec diluant

R= réactif de liaison marqué, E= échantillon, D= diluant, T= ligne de test, C= 30 ligne de contrôle.

Figure 5: Exemples comparatifs sans diluant

R= réactif de liaison marqué, E= échantillon, T= ligne de test, C= ligne de contrôle.

Exemples

Exemple 1 : Procédés immunochromatographiques avec diluant

Dispositif

10

Les procédés ont été mis en œuvre avec les dispositifs représentés à la figure 2 et à la figure 3.

Analyte et échantillon

L'analyte est l'antigène prostatique (PSA) détecté dans du sérum. Le test pourrait être réalisé de la même façon avec du sang total ou du plasma.

Réactifs et diluant

Le réactif de liaison marqué est un anticorps monoclonal ou polyclonal anti-PSA conjugué avec de l'or colloïdal dans un tampon (PBS 0,1M, pH 8) contenant de la sérum albumine bovine (BSA 1%) comme stabilisant.

Au niveau de la ligne de test de la zone de détection est immobilisé un premier réactif de capture. Ce premier réactif de capture est un anticorps monoclonal ou polyclonal anti-PSA.

Au niveau de la ligne de contrôle de la zone de détection est immobilisé un deuxième réactif de capture. Ce deuxième réactif de capture est un anticorps

monoclonal ou polyclonal dirigé contre l'anticorps du réactif de liaison marqué. Le diluant est constitué d'un tampon PBS (0,1 M, pH 8) contenant un détergent (0,05% Tween 20).

Procédés

Les différents procédés qui ont été comparés sont représentés dans la figure 4.

Les procédés A, B et C sont conformes à l'invention. Dans tous les cas, la 25 quantité d'échantillon et la quantité de réactif de liaison conjugué au marqueur particulaire par test étaient identiques quelle que soit le procédé considéré pour ne pas fausser les résultats.

Volume échantillon = 25 μ l (Version A, B, C, D, E)

Volume diluant = 100 μl (Version A, B, C, D), 150 μl (Version E). Volume réactif de liaison marqué = 35 µl (Version A, B, C, D), identique mais sous forme déshydratée (Version E).

Les procédés ont été réalisés de la façon suivante :

Version A

35

- 1) Réactif de liaison marqué
- 2) Echantillon

3) Diluant

Version B

- 1) Echantillon dans ouverture 2
- 2) Réactif de liaison marqué dans ouverture 2
- 5 3) Diluant dans ouverture 1 (en amont de l'ouverture 2).

Version C

- 1) Echantillon
- 2) Réactif de liaison marqué
- 3) Diluant
- 10 Version D
 - 1) Echantillon et réactif de liaison marqué pré-mélangés
 - 2) Diluant

Version E

- 1) Echantillon
- 15 2) Diluant

Dans ce dernier procédé le réactif de liaison marqué est directement porté par le support solide.

Résultats

Les performances obtenues pour chacun des procédés ont été mesurées et quantifiées à l'aide d'un réflectomètre. L'effet de zone est évalué en utilisant un échantillon très concentré en analyte.

Procédé	Bruit de fond	Effet de zone	Sensibilité	Reproductibilité
Α	4	5	5	4
В	5	3	4	4
С	4	4	3	4
D	4	4	2	.4
E	3	2	1	2

Classification de 1 à 5 (1 le moins performant, 5 le plus performant).

Exemple 2 : Procédés immunochromatographiques sans diluant

Dispositif

Les procédés ont été mis en œuvre avec les dispositifs représentés à la figure 5 2 et à la figure 3.

Analyte et échantillon

L'analyte est l'hormone choriogonadotropine (hCG) détectée dans de l'urine. Le test pourrait être réalisé de la même façon avec du serum ou du plasma. Réactifs

- Le réactif de liaison marqué est un anticorps monoclonal ou polyclonal antihCG conjugué avec de l'or colloïdal dans un tampon (PBS 0,1M, pH 8) contenant de la sérum albumine bovine (BSA 1%) comme stabilisant. Au niveau de la ligne de test de la zone de détection est immobilisé un premier réactif de capture. Ce premier réactif de capture est un anticorps monoclonal ou polyclonal anti-hCG.
 - Au niveau de la ligne de contrôle de la zone de détection est immobilisé un deuxième réactif de capture. Ce deuxième réactif de capture est un anticorps monoclonal ou polyclonal dirigé contre l'anticorps du réactif de liaison marqué. Procédés
- Les différents procédés qui ont été comparés sont représentés dans la figure 5. Les procédés A et B sont conformes à l'invention. Dans tous les cas, la quantité d'échantillon et la quantité de réactif de liaison conjugué au marqueur particulaire par test étaient identiques quelle que soit le procédé considéré pour ne pas fausser les résultats.
- Volume échantillon = 100 μ l (Version A, B, D), 100 μ l + 35 μ l (Version E) Volume réactif de liaison marqué = 35 μ l (Version A, B, D), identique mais sous forme déshydratée (Version E).

Les procédés ont été réalisés de la façon suivante :

Version A

- Réactif de liaison marqué
 - 2) Echantillon

Version B

- Réactif de liaison marqué dans ouverture 2
- 2) Echantillon dans ouverture 1
- 35 Version D
 - . 1) Echantillon et réactif de liaison marqué pré-mélangés

Version E

1) Echantillon

Dans ce dernier procédé le réactif de liaison marqué est directement porté par le support solide.

5 Résultats

Les performances obtenues pour chacun des procédés ont été mesurées et quantifiées à l'aide d'un réflectomètre. L'effet de zone est évalué en utilisant un échantillon très concentré en analyte.

Procédé	Bruit de fond	Effet de zone	Sensibilité	Reproductibilité
А	4	4	4	4
В	5	5	1	4
D	3	1	5	4
. Е	3	3	3	2

10

Classification de 1 à 5 (1 le moins performant, 5 le plus performant).

Exemple 3 : Procédé de détection de la morphine (test compétition)

15 Dispositif

Ce procédé a été mis en œuvre avec le dispositif représenté à la figure 2.

Analyte et échantillon

L'analyte est la morphine détectée dans de l'urine.

Réactifs

Le réactif de liaison marqué est un haptène morphine-BSA conjugué à des particules d'or colloïdal dans un tampon(PBS 0,1M, pH 8) contenant de la sérum albumine bovine (BSA 1%) comme stabilisant.

Au niveau de la ligne de test de la zone de détection est immobilisé un réactif de capture. Ce premier réactif de capture est un anticorps monoclonal anti-

25 morphine.

Procédé

Dépôt de 35 µl de réactif de liaison conjugué au marqueur particulaire puis dépôt de 150 µl d'urine dans le même puit du boîtier. Lecture des résultats 5 minutes plus tard.

<u>Résultats</u>

Par rapport à un test mettant en œuvre un support solide portant le réactif de liaison conjugué sous forme déshydratée, le bruit de fond est diminué et la reproductibilité est améliorée.

REVENDICATIONS

- Procédé de détection d'un analyte dans un échantillon liquide
 comprenant les étapes suivantes :
 - a) on dispose d'un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de capture étant immobilisé dans la zone de détection ;
 - b) on dépose, séparément et successivement, dans la zone de collection du support solide poreux:
 - i) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, le réactif étant sous forme liquide,
 - ii) l'échantillon liquide,
 - c) on attend un temps suffisant pour la migration par diffusion capillaire du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et de l'échantillon liquide depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux,
 - d) on observe la mesure dans laquelle le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection.

20

10

15

2) Procédé selon la revendication 1 dans lequel à l'étape b) on dépose l'échantillon liquide en amont du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire par rapport au sens de migration depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux.

25

30

35

- 3) Procédé de détection d'un analyte dans un échantillon liquide comprenant les étapes suivantes :
- a) on dispose d'un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de capture étant immobilisé dans la zone de détection ;
- b) on dépose, séparément et successivement, dans la zone de collection du support solide poreux :
- i) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, le réactif étant sous forme liquide,
 - ii) l'échantillon liquide,
 - iii) un diluant sous forme liquide,

- c) on attend un temps suffisant pour la migration par diffusion capillaire du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, de l'échantillon liquide et du diluant depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux,
- d) on observe la mesure dans laquelle le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection.
- 4) Procédé de détection d'un analyte dans un échantillon liquide comprenant les étapes suivantes :
- a) on dispose d'un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de capture étant immobilisé dans la zone de détection ;
- b) on dépose, séparément et successivement, dans la zone de collection du support solide poreux:
 - i) l'échantillon liquide,

5

10

15

25

30

35

- ii) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, le réactif étant sous forme liquide,
 - iii) un diluant sous forme liquide,
- c) on attend un temps suffisant pour la migration par diffusion
 20 capillaire du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire, de l'échantillon liquide et du diluant depuis la zone de collection jusqu'à la zone de détection du support solide poreux,
 - d) on observe la mesure dans laquelle le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection.
 - 5) Procédé selon l'une des revendications 3 ou 4 dans lequel à l'étape b) on dépose le diluant sous forme liquide en amont du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et en amont de l'échantillon liquide par rapport au sens de migration depuis la zone de collection jusqu' à la zone de détection du support solide poreux.
 - 6) Procédé selon l'une des revendications 1-5 dans lequel le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et le réactif de capture immobilisé dans la zone de détection permettent de détecter l'analyte par un test sandwich.

7) Procédé selon l'une des revendications 1-5 dans lequel le réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et le réactif de capture immobilisé dans la zone de détection permettent de détecter l'analyte par un test de compétition.

5

- 8) Procédé selon l'une des revendications 1-7 dans lequel le support solide poreux est un support solide poreux en forme de bande ou de bandelette chromatographique.
- 9) Procédé selon l'une des revendications 1-8 dans lequel le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation permettant d'observer la mesure dans laquelle le réactif conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection du support solide poreux.

15

10) Procédé selon la revendication 9 dans lequel le support de préhension est pourvu d'au moins une ouverture permettant respectivement le dépôt de l'échantillon liquide, du réactif de liaison conjugué à un marqueur et, le cas échéant, du diluant dans la zone de collection du support solide poreux.

20

11) Procédé selon la revendication 2 dans lequel le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation permettant d'observer la mesure dans laquelle le réactif conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection du support solide poreux ; le support solide poreux étant également pourvu d'une première ouverture permettant le dépôt dans la zone de collection du support solide poreux du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et d'une deuxième ouverture, en amont de la première ouverture, permettant le dépôt dans la zone de collection du support solide poreux de l'échantillon liquide.

30

35

25

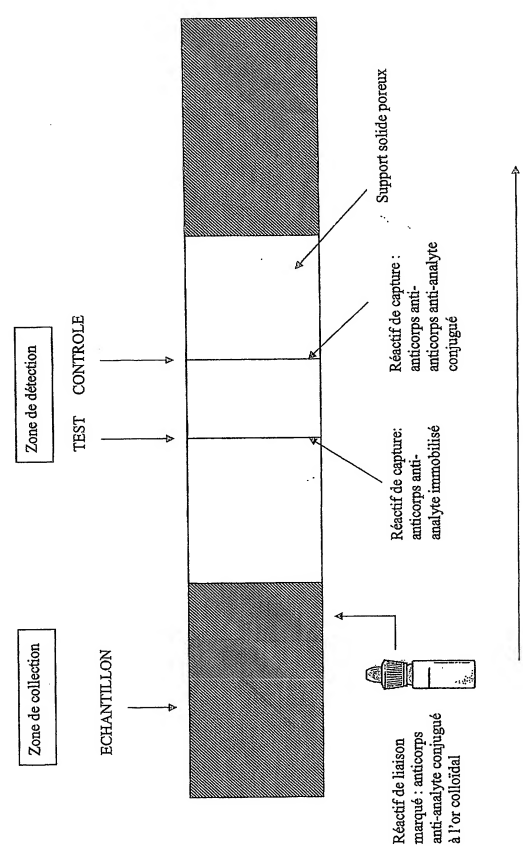
12) Procédé selon la revendication 5 dans lequel le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation permettant d'observer la mesure dans laquelle le réactif conjugué à un marqueur particulaire se fixe dans la zone de détection du support solide poreux ; le support de préhension étant également pourvu d'une première ouverture, permettant le dépôt dans la zone de collection du support

solide poreux du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et de l'échantillon, et d'une deuxième ouverture, en amont de la première ouverture, permettant le dépôt dans la zone de collection du support solide poreux du diluant sous forme liquide.

· 5

25

- 13) Procédé selon l'une des revendications 9-12 dans lequel le support de préhension est constitué d'un boîtier.
- 14) Kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide caractérisé en ce qu'il comprend a) un support solide poreux pourvu d'une zone de collection et d'une zone de détection, un réactif de capture étant immobilisé dans la zone de détection, et b) un réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire sous forme liquide.
- 15) Kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide selon la revendication 14 comprenant en outre un diluant.
- 16) Kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide selon l'une des revendications 14-15 dans lequel le support solide poreux est intégré
 20 dans un support de préhension.
 - 17) Kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide selon l'une des revendications 14-16 dans lequel le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une fenêtre d'observation pour observer la zone de détection du support solide poreux.
 - 18) Kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide selon l'une des revendications 14-17 dans lequel le support solide poreux est intégré dans un support de préhension pourvu d'au moins une ouverture pour le dépôt de l'échantillon liquide et/ou du réactif de liaison conjugué à un marqueur particulaire et/ou du diluant dans la zone de collection du support solide poreux.
- 19) Kit de détection d'un analyte dans un échantillon liquide selon
 35 l'une des revendications 14-18 dans lequel le support solide poreux est intégré dans un support de préhension en forme de boîtier.



H.

Sens de la migration par diffusion capillaire

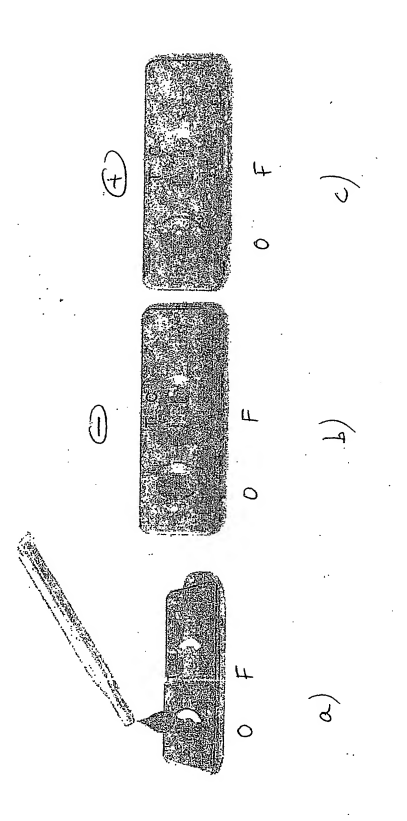
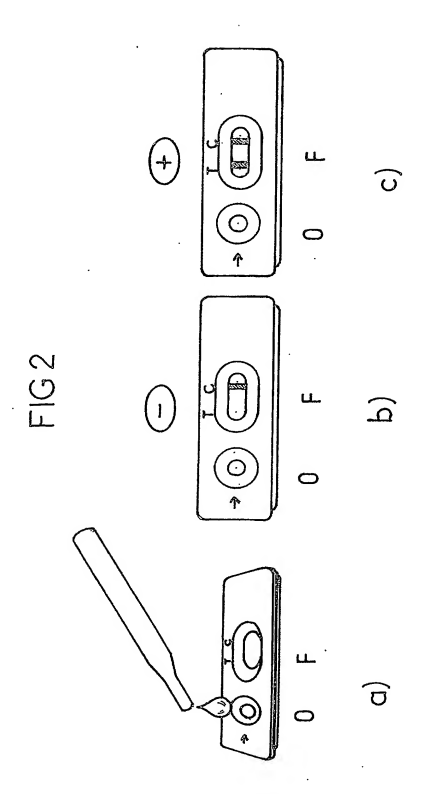


Fig. Z (dessin provisone)



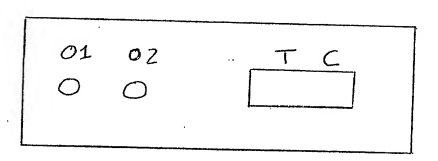


Fig. 3 (desin provisoire)

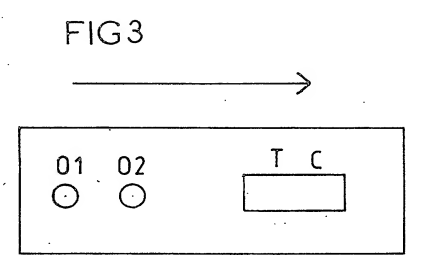
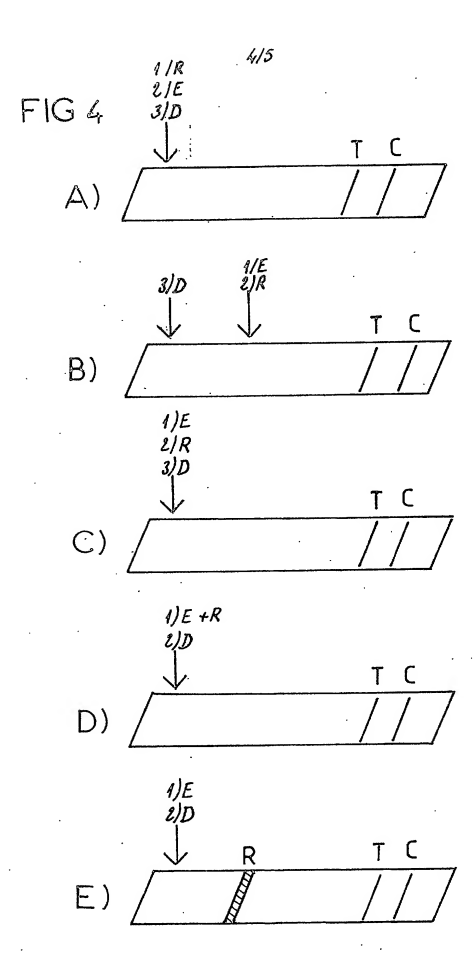
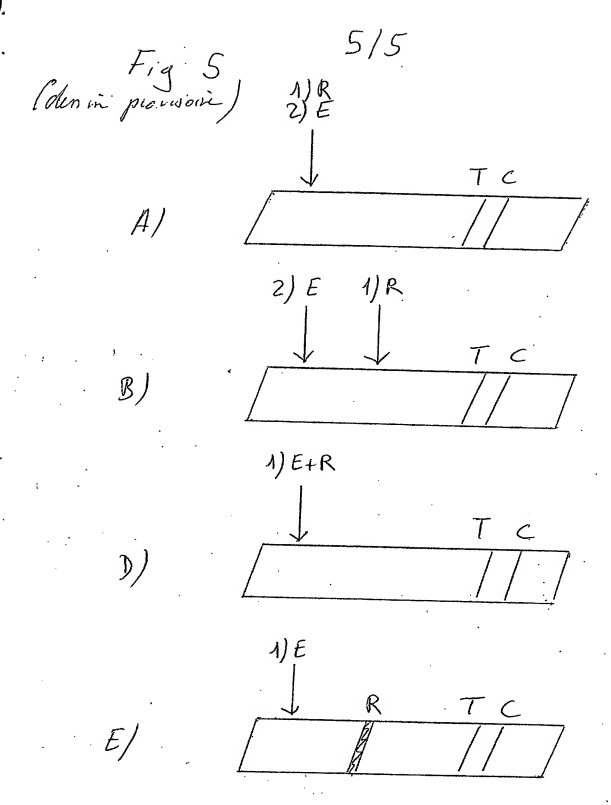
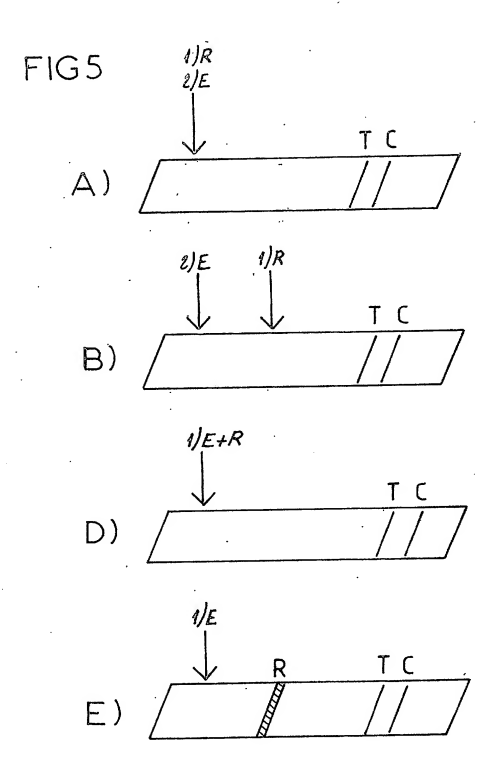


Fig. 4 (desin provisoire)		4/5	
, vertice providency	1) R 2) E 3) D		
A)			T C
	<i>3)</i> Þ	1) E 2) R	·
<i>B)</i>		<u> </u>	T C
	1) E 2) R 3) D		//
	3),0		T C
<i>C)</i>	1) E+R	-	
	2) }		T C
<i>D</i> /			
	1) E 2) D	o	ТС
E)		R ,	

.



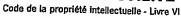






BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

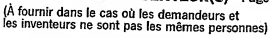




DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° .../...



7500 0000		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	113 @ W / 27
	ces pour ce dossler (facultatif)	KH/ACH/BR041812	<u> </u>
	ISTREMENT NATIONAL	0303877	
	NVENTION (200 caractères ou es		
Procédés ir	mmunochromatographiques	en phase solide	
	•	•	
·			
		·	
IC/C) DERMAN			
LE(S) DEIWAR	NDEUR(S):		
VEDALAB			
ZAT du Lon	dreau pansion - CERISE		
61000 ALE	VCON	\cdot	
FRANCE			
		•	
DECIONIC/DE			
DESIGNE(NI)	EN TANT QU'INVENTEUR(S	5):	
Nom Nom		DONATI	
Prénoms		Raphaël	
	Rue	4 rue d'Ecouves	
Adresse			
	Code postal et ville	[6 ₁ 1 ₁ 2 ₁ 5 ₁ 0] RADON	
Societe d'a	ppartenance (facultatif)		
Nom Prénoms		BIGOT	
rienonis		Patrick	
Adresse		Les Fours à chaux	
		Route de Boucé	
Société d'ap	ppartenance (facultatif)	6,1,1,5,0, ECOUCHE	
3 Nom			
Prénoms			
	Rue		
Adresse			ı
	Code postal et ville		
	partenance (facultatif)		
S'il y a plus	de trois inventeurs, utilisez plusi	ieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pa	
DAILEIS	GIANI OKE(2)	page suit du nombre de pa	iges.
DU (DES) D OU DU MAN	EMANDEUR(S)	•	
(Nom et aux	alité du signataire)	1	
	\ \@1\^\		ı
/lireille DIDIEI	R / 100		i
PI 971202	1814	/	- I

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.